

⑪ Veröffentlichungsnummer: **0 269 806**
A1

⑫ **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

⑰ Anmeldenummer: 87114161.0

⑱ Anmeldetag: 29.09.87

⑤① Int. Cl. 4: **C07D 231/14**, **C07D 231/16**,
C07D 403/06, **C07D 403/04**,
C07D 413/04, **C07D 403/10**,
A01N 43/56

③① Priorität: 04.10.86 DE 3633840

④③ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
08.06.88 Patentblatt 88/23

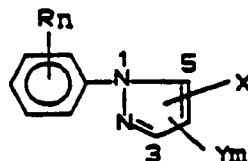
⑥④ Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL SE

⑦① Anmelder: **HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT**
Postfach 80 03 20
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

⑦② Erfinder: **Sohn, Erich, Dr.**
Lerchenbergstrasse 48/1
D-7300 Esslingen(DE)
Erfinder: **Handt, Reinhard, Dr.**
Thellweg 23
D-8901 Gablingen(DE)
Erfinder: **Mildenberger, Hilmar, Dr.**
Fasanenstrasse 24
D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)
Erfinder: **Bürstell, Helmut, Dr.**
Am Hohllacker 65
D-6000 Frankfurt am Main 50(DE)
Erfinder: **Bauer, Klaus, Dr.**
Doerner Strasse 53D
D-6450 Hanau(DE)
Erfinder: **Bieringer, Hermann, Dr.**
Eichenweg 26
D-6239 Eppstein/Taunus(DE)

⑤④ **Phenylpyrazolcarbonsäurederivate, ihre Herstellung und Verwendung als Pflanzenwachstumsregulatoren und Safener.**

⑤⑦ Verbindungen der Formel I



(I),

worin R Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy, (Halogen)alkylthio, Carboxy, Alkoxy-carbonyl; (Halogen)Alkylsulf(inyl)(onyl) oder -onyloxy; (Halogen)phenyl, (Halogen)phenoxy; X in 3 oder 5-Position einen (Thio)carbonsäure - oder davon abgeleiteten gegebenenfalls heterocyclischen Rest; Y = Halogen, m = die Zahl 0 oder 1 und n eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet, besitzen wertvolle pflanzenwuchsregulierende Eigenschaften und eignen sich darüberhinaus als Safener zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.

EP 0 269 806 A1

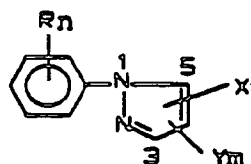
Beschreibung

Phenylpyrazolcarbonsäurederivate, ihre Herstellung und Verwendung als Pflanzenwachstumsregulatoren und Safener

Phenylaminopyrazole mit herbizider Wirkung sind z.B. aus EP-A 138 149 bekannt.

Es wurden neue Phenylpyrazolcarbonsäurederivate gefunden die überraschenderweise hervorragende pflanzenwachstumsregulierende Eigenschaften besitzen und darüber hinaus phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden gegenüber Kulturpflanzen vermindern.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher die Verbindungen der Formel I

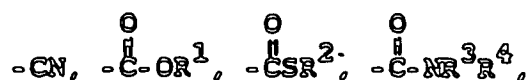


(I).

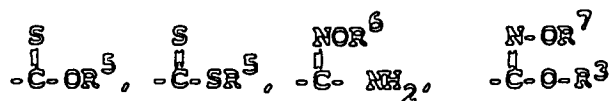
20 worin

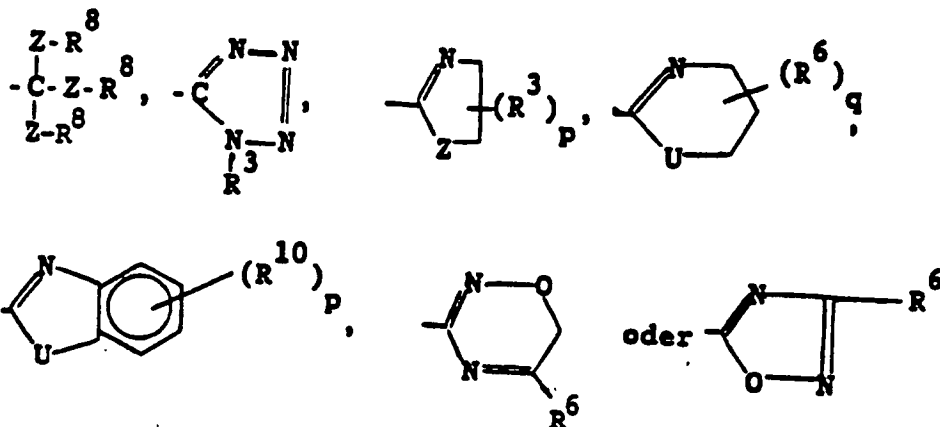
R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₆)Halogenalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄)Halogenalkylthio, Carboxy, (C₁-C₄)Alkoxy-carbonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyl, (C₁-C₄)-Alkylsulfonyloxy, Halogen(C₁-C₄)alkylsulfonyloxy, Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxxy oder Halogenphenoxxy,

30 X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist und einen Rest der Formeln



35





Y = Halogen

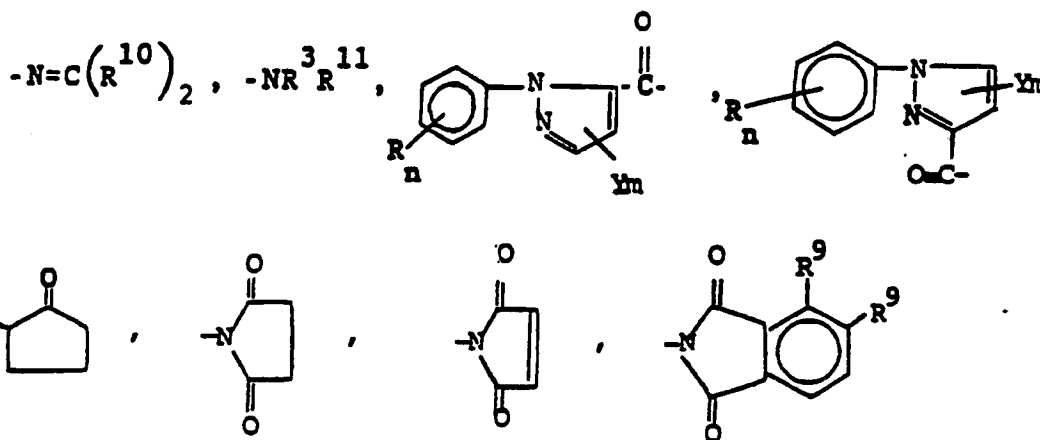
Z = O oder S

U = O, S oder N-R⁶,

R¹ Wasserstoff, (C₁-C₁₂)Alkyl,
 (C₁-C₁₂)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
 und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio,
 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- ode
 Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl,
 (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl,
 Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-silyl, Benzyloxy,
 Benzyloxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder
 (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy,
 Phenylthio, die durch Halogen oder (C₁-C₄)-Alkyl
 substituiert sein können, durch Oxiranyl,
 Tetrahyrofuryl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl, durch
 Carboxy, Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft
 einsetzbaren Kation oder durch den Rest
 -O-N=C(CH₃)₂ substituiert ist,
 (C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)-Halogenalkenyl,
 unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl
 substituiertes Cyclo(C₃-C₇)alkyl, unsubstituiertes oder
 durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes

Cyclo(C₅-C₇)alkenyl, (C₃-C₆)Alkynyl,
 1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder
 zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl,
 (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert
 ist, (C₁-C₄-Alkyl)carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der
 Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder
 (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,

einen Rest der Formeln



oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

R² (C₁-C₁₂)Alkyl oder (C₁-C₁₂)Alkyl, das bis zu zweifach
 durch (C₁-C₄)Alkoxyethoxy, Cyclo(C₃-C₆)alkyl,
 Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄-
 Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für
 die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert
 ist,

R³ jeweils unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Phenyl
 oder (C₃-C₆)-Alkenyl,

- ⁴
 R^4 Wasserstoff, (C_1-C_{12}) Alkyl oder (C_1-C_{12}) Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_{12}) Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, (C_1-C_4) -Alkoxyimino, Halogen, Cyclo (C_3-C_6) alkyl, Benzyl oxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, (C_1-C_4) -Alkoxy)-carbonyl, Formyl, Phenyl oder Phenoxy substituiert ist, Phenyl oder Phonyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4) Alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy substituiert ist; (C_3-C_6) -Alkenyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl, einen Rest der Formeln
- 10
 $-NR^3R^{12}$, $-O-R^6$, $-NH-CO-NH_2$, $-NH-CS-NH_2$ oder $-SO_2R^{13}$ oder
- ³ und ⁴
 R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzenokonstituierten drei- bis sechsgliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch (C_1-C_4) Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,
- 15
⁵
 R^5 H, (C_1-C_6) Alkyl oder Phonyl, oder im Falle X =
- 20
 $-CS-OR^5$ ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,
- 25
⁶
 R^6 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_4) Alkyl oder Benzyl,
- ⁷
 R^7 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_{12}) Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phonyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4) Alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C_1-C_4) -Alkoxy)-carbonyl, (C_1-C_4) -Alkylthio, (C_1-C_4) -Alkoxy, Cyclo (C_5-C_7) alkyl oder Benzyl oxy substituiert ist,
- 30
 (C_3-C_6) Alkenyl, Halogen (C_3-C_6) Alkenyl, (C_3-C_6) Alkinyl, Cyclo (C_5-C_8) alkyl, Cyclo (C_5-C_6) alkenyl, (C_1-C_6) -Alkyl)-carbonyl,
- 35

5

Halogen(C_1-C_6 -alkyl)carbonyl,
 $[(C_1-C_6\text{-Alkyl})\text{amino}]$ carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl
 oder Methylbenzoyl

- 5 R^8 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6)Alkyl, das
 unsubstituiertes oder durch Phenyl,
 Cyclo(C_5-C_7)alkyl, (C_1-C_4)Alkoxy, (C_1-C_4)Alkylthio
 oder Halogen substituiert ist,
 oder zwei Reste R^8 gemeinsam mit Z und dem
 10 Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen
 unsubstituierten oder durch (C_1-C_4)Alkyl, Hydroxy-
 (C_1-C_4)alkyl, Halogen(C_1-C_4)alkyl oder Phenyl
 substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten
 heterocyclischen Ring;
- 15 R^9 jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C_1-C_4)-
 Alkyl, Nitro oder Cyano,
- 20 R^{10} unabhängig voneinander H, (C_1-C_6)Alkyl, das
 unsubstituiert oder durch (C_1-C_4)Alkoxy, Triazolyl
 oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo(C_3-C_6)alkyl,
 (C_1-C_6)Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder im Falle $R^1=N=C(R^{10})_2$ beide Rest-
 R^{10} gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie
 gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl
 25 oder Halogen substituiertes Cyclo-(C_5-C_7)alkyl,
- 30 R^{11} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl, Benzyl,
 Benzoyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder
 Methylbenzoyl,
- 35 R^{12} H, (C_1-C_4)Alkyl, Formyl, (C_1-C_6 -Alkyl)carbonyl,
 Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder
 Trihalogenacetyl,
- R^{13} (C_1-C_4)Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,
- n 0 oder 1,
- n eine ganze Zahl von 0 bis 5, insbesondere 1 bis 3,

p eine ganze Zahl von 0 bis 4, insbesondere 0 bis 2 und

q eine ganze Zahl von 0 bis 6, insbesondere 0 bis 3,

- 5 bedeuten, sowie deren für landwirtschaftliche Zwecke verträglichen Salze und Quaternisierungsprodukte.

10 Die Salzbildung bzw. Quaternisierung erfolgt hierbei am basischen Stickstoffatom des Pyrazolrings. Die Salzbildung oder Quaternisierung ist nicht möglich, wenn R_1 , R_2 ein Kation bedeutet oder R_1 , R_2 eine Carboxylatgruppe enthält.

Bevorzugt unter den Verbindungen der Formel I sind insbesondere solche, bei denen R = Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, Halogen (C_1-C_4) alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy; X = CN, $-COOR^1$, $CO-SR^2$ oder $-CONR^3R^4$; Y = Halogen; R^1, R^2 = H, (C_1-C_4) Alkyl (C_2-C_4) Alkenyl, (C_2-C_4) Alkynyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl oder ein Kation; R^3, R^4 = H, (C_1-C_4) Alkyl, m = 0 oder 1 und n = 1 bis 3 bedeuten. Von besonderem Interesse hierbei sind Verbindungen mit R_n = 2,6-Dialkyl, Mono- oder Dihalogen oder mono-Trifluormethyl.

Der Rest Y ist insbesondere in Position 4 des Pyrazolrings orientiert.

Unter Halogen ist F, Cl, Br oder J, insbesondere F, Cl oder Br zu verstehen.

(C_1-C_4) Halogenalkyl enthält 1 bis 5, insbesondere 1 bis 3 Chlor oder Fluoratom; bevorzugt ist der Rest CF_3 .

Halogeniertes (C_1-C_{12}) Alkyl enthält insbesondere 1 bis 13 Chlor- oder Fluoratom, hierzu zählen beispielsweise die Reste 2,2,2-Trichloroethyl, 4-Chlorbutyl, 2,2,2-Trifluoroethyl, 1,1,1,3,3,3-Hexafluorprop-2-yl; 2,2,3,3,4,4-Hexafluorbutyl und 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-Tridekafluor-oct-1-yl.

(C₁-C₆)Halogenalkylthio, Halogen(C₁-C₄)alkylsulfinyl, Halogen(C₁-C₄)alkylsulfonyl und Halogen(C₁-C₄)alkylsulfonyloxy enthalten jeweils insbesondere 1 bis 9 Chlor- oder Fluoratome;

Halogeniertes (C₃-C₆)Alkenyl enthält insbesondere 1 bis 3 Chlor oder Fluoratome.

Halogenphenyl, Halogenbenzyl oder Halogenbenzoyl enthalten insbesondere 1 bis 3 Fluor, Chlor oder Bromatome.

Unter Trihalogenacetyl ist insbesondere Trichlor- und Trifluoracetyl zu verstehen.

Für den Fall, daß der Rest -NR³R⁴ (für X = CO-NR³R⁴) einen heterocyclischen Ring bildet, ist hierunter beispielsweise Piperidin, Morpholin, 2,6-Dimethylmorpholin, Piperazin, Triazol, Imidazol, Pyrazol, Thiazol und Benzimidazol zu verstehen.

Für den Fall, daß in den aufgeführten Substituenten - zusätzlich zum Pyrazolring - weitere basische Stickstoffatome auftreten, ist auch eine mehrfache Salzbildung oder Quaternisierung möglich.

Für die Herstellung der Salze geeignet sind alle anorganischen oder organischen Säuren, die aufgrund ihres pK_s-Wertes zur Salzbildung befähigt sind, z.B. Halogenwasserstoffsäuren, Salpetersäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Phosphonsäuren, Sulfonsäuren, Halogenoessigsäuren oder Oxalsäure.

Als Quaternisierungsprodukte sind die Umsetzungsprodukte mit Alkyl-, Alkylthienalkyl-, Alkenylalkyl-, insbesondere (C₁-C₆)Alkyl- und gegebenenfalls im Phenylrest substituierten, insbesondere halogenierten Phenylhalogeniden zu verstehen. Die Herstellung der Quaternisierungsprodukte der Verbindungen der Formel I erfolgt nach allgemein üblichen Methoden.

Als Kationen für R^1 , R^2 oder R^5 , die für die Landwirtschaft einsetzbar sind, kommen Metallkationen z.B. Alkali- oder Erdalkalikkationen wie Na, K, Mg oder organische Kationen wie organisches substituiertes Ammonium, organisch substituiertes Phosphonium, Sulfonium oder Sulfexonium oder andere Stickstoff-Kationen in Betracht.

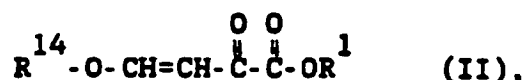
Organisch substituiertes Ammonium bedeutet primäres, sekundäres, tertiäres, quartäres, aliphatisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ammonium, das 1 bis drei N-Atome enthalten kann. Die Stickstoffatome des Amins können hierbei auch Teil eines cyclischen Systems sein. Als Beispiele für solche Ammoniumsalze seien genannt: Mono-, Di-, Tri-, Tetra[(C₁₋₆-C₆)Alkyl]ammonium wie Isopropylammonium, Butylammonium, Stearylammmonium, Triethylammonium, Mono-, Di-, Tri-[(C₁₋₆-C₆)alkoxy(C₁₋₆-C₆)alkyl]ammonium oder Mono-, Di-, Tri-[(C₁₋₆-C₆)-alkanol]-ammonium wie Methoxyethylammonium, Methoxypropylammonium, Triethanolammonium, Tripropylammonium, oder Ammoniumverbindungen mit gemischten Resten wie tert.-Butyldiethanolammonium, Triethylbenzylammonium, Hydroxyethyltrimethylammonium, Chloroethyltrimethylammonium, oder Allylammonium, Diallylammonium, Cyclohexylammonium, Menthanylammmonium, Amineothylammonium, Ethylondiammonium, Benzhydrylammonium, Pyrrolidinium, Morpholinium, 3-Pyridylammonium, Piperidinium oder Piperazinium, oder ein von einem Aminesäure oder deren Ester abgeleitetes Ammonium wie $[NH_3-CH_2-COOCH_3]^+$.

Organisch substituiertes Phosphonium, organisches Sulfonium oder organisches Sulfexonium enthalten aliphatische oder arylaliphatische Reste, wie die für Ammonium angegeben wurden.

Andero Stickstoff-Kationen sind beispielsweise Hydrozenium, Hydroxylammonium, Guanidinium, Aminoguanidinium oder deren Substitutionsprodukte.

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, dadurch

gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II



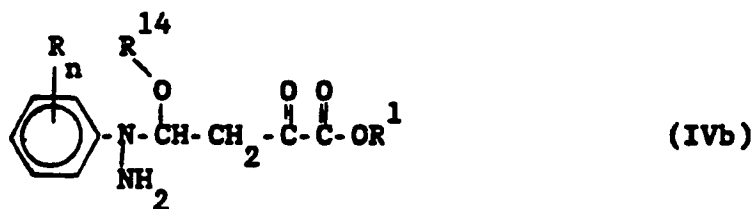
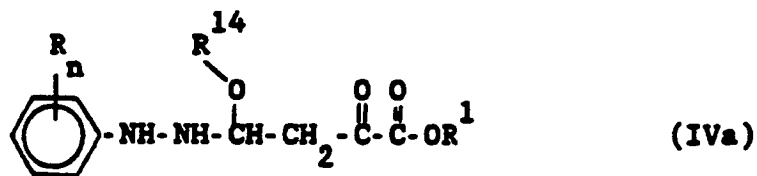
worin R^{14} ($C_1 - C_6$)-Alkyl bedeutet, mit einer Verbindung der Formel III



umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

Das Verfahren wird bei 0° bis 120°C in einem organischen Lösemittel gegebenenfalls in Gegenwart einer organischen Säure, wie p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, durchgeführt. Als Lösemittel können polare Verbindungen wie Alkohole, z.B. Ethanol, Methanol, organische Säuren wie Eisessig, chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlorethan oder aromatische Lösemittel wie Toluol, Xylol eingesetzt werden.

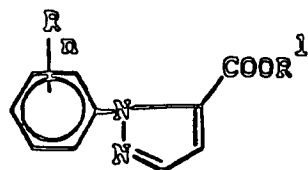
Während der Reaktion entstehen als Zwischenstufen die Verbindungen der Formel IVa und IVb.



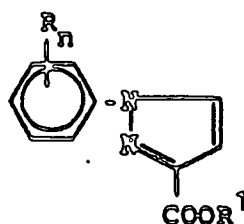
Diese Zwischenprodukte können isoliert werden und anschließend unter den oben beschriebenen Bedingungen

cyclisiert werden. Bei der direkten Weiterreaktion werden in der Regel Gemische der Verbindungen der Formel I d.h. die Verbindungen der Formel Ia und Ib nebeneinander erhalten.

5



(Ia)



(Ib)

10

Die Verbindungen der Formeln (Ia) bzw. (Ib) können nach üblichen Verfahren an der Gruppe -COOR^1 oder durch Halogenierung des Pyrazolrestes derivatisiert werden.

15

So lassen sich die Pyrazole der Formeln Ia oder Ib unter den üblichen Bedingungen der Aromatenhalogenierung in der 4-Position des Pyrazolrestes halogenieren, s. Heuben-Weyl, Methoden der organischen Chemie Band 5/3 S. 503 ff, Band 5/4, S. 13 ff (1962). Zur Derivatisierung wird weiterhin der Rest -COOR^1 in bekannter Weise in andere für X genannte Reste umgewandelt, z.B. durch Veresterung, Veresterung, Umesterung, Amidierung, Salzbildung etc. wie dies z.B. in den deutschen Offenlegungsschriften DE-OS 34 44 918 und DE-OS 34 42 690 beschrieben ist, oder es erfolgt auf übliche Weise Salzbildung oder Quaternisierung am basischen Stickstoffatom des Pyrazolrings.

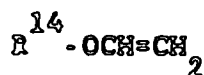
20

25

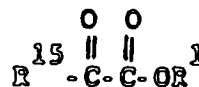
30

Die Ausgangsverbindungen der Formel II lassen sich durch Umsetzung der Verbindungen der Formel V mit Verbindungen der Formel VI in Gegenwart einer organischen Hilfsbase,

35



(V)



(VI)

erhalten (Literatur; Chem. Ber. 115, S. 2766-2782 (1982)).

¹⁵
R bedeutet eine Abgangsgruppe wie Cl, Br, OSO₂CF₃

Als Hilfsbase können organische Amine wie Triethylamin
5 oder Pyridin eingesetzt werden. Das Verfahren wird zwischen
-20° und +30C° durchgeführt. Die erhaltenen Verbindungen
der Formel II können direkt ohne Aufarbeitung weiter
umgesetzt werden. Die Ausgangsverbindungen der Formel III
lassen sich nach üblichem Verfahren, v. Houben Weyl,
10 Methoden der organischen Chemie Bd 10/2 S. 169 (1967)
herstellen.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der
Verbindungen der Formel I als Pflanzenwuchsregulatoren.
15 Mit den erfindungsgemäßen Verbindungen sind typische
wachstumsregulierende Effekte erzielbar. Die Verbindungen
greifen regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein
und können damit zur gezielten Beeinflussung von
Pflanzeninhaltsstoffen sowie zur Ernteerleichterung wie zum
20 Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt
werden. Des weiteren eignen sie sich zur generellen
Steuerung und Hemmung von unerwünschtem vegetativen
Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung
des vegetativen Wachstums spielt bei vielen mono- und
25 dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Lagern
hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann.
Besonders hervorzuheben ist die wachstumsregulatorische
Wirksamkeit der Verbindungen als Wuchshemmer in Getreide,
Mais, Soja, Tabak, Baumwolle, Ackerbohne, Raps, Reis,
30 Sonnenblume, Rassen sowie ihre Fähigkeit, den Gehalt an
erwünschten Inhaltsstoffen wie Kohlehydraten (z.B.
Zuckerrohr oder Hirsekulturen) und Protein bei Nutzpflanzen
zu erhöhen. Schließlich zeigen die Verbindungen eine sehr
gute Verbesserung der Fruchtabszission, insbesondere bei
35 Zitrusfrüchten.

Eine weitere Lösung der gestellten Aufgabe sind auch das Pflanzenwachstum regulierende Mittel, die sich durch einen wirksamen Gehalt mindestens einer der erfindungsgemäßen Verbindung auszeichnen. Die Aufwandmenge der Verbindungen der Formel I beträgt im allgemeinen 0,02 bis 2,5 kg Wirksubstanz pro ha, vorzugsweise 0,05 bis 1,5 kg/ha. Die Verbindungen lassen sich bei ihrem praktischen Einsatz gegebenenfalls auch vorteilhaft mit bekannten Wachstumsregulatoren oder natürlichen oder pflanzlichen Hormonen kombinieren.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Safener. So wurde gefunden, daß die phytotoxische Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln, insbesondere von Herbiziden, beim Einsatz in Nutzpflanzenkulturen vermindern oder ganz unterbinden.

Die Verbindungen der Formel I können zusammen mit anderen Herbiziden ausgebracht werden und sind dann in der Lage, schädliche Nebenwirkungen dieser Herbizide zu antagonisieren oder völlig aufzuheben, ohne die herbizide Wirksamkeit dieser Herbizide gegen Schadpflanzen zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das Einsatzgebiet herkömmlicher Pflanzenschutzmittel ganz erheblich vergrößert werden. Solche Verbindungen, die die Eigenschaft besitzen, Kulturpflanzen gegen phytotoxische Schäden durch Herbizide zu schützen, werden Antidote oder "Safener" genannt.

Herbizide, deren phytotoxische Nebenwirkungen mittels der Verbindungen der Formel I herabgesetzt werden können, sind z.B. Carbamate, Thiocarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxy-carbonsäurederivate sowie Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäurederivate wie Chinolyloxy-,

Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy-, Benzthiazolyloxy-phenoxy-carbonsäureester und ferner Dimedonoximabkömmlinge. Bevorzugt hiervon sind Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester. Als Ester kommen hierbei insbesondere niedere Alkyl-, Alkenyl und Alkinylester in Frage.

Beispielsweise seien, ohne daß dadurch eine Beschränkung erfolgen soll, folgende Herbizide genannt:

- A) Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäure- (C_1-C_4) alkyl-, (C_2-C_4) alkenyl- und (C_3-C_4) alkinylester wie
- 2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 - 2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 - 2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 - 2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 - 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 - 4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-pent-2-en-säureethylester,
 - 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
 - 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäurepropargylester,
 - 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäuretrimethylsilylmethylester,
 - 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
 - 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
 - 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,

2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester

2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäurebutylester,

2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,

2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,

2-(4-(6-Chlor-2-chinolyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,

- B) Chloracetanilid-Herbizide wie
 N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid,
 N-(3'-Methoxyprop-2'-yl)-methyl-6-ethyl-chloracetanilid,
 N-(3-Methyl-1,2,4-oxdiazol-5-yl-methyl)-chloroessigsäure-2,6-dimethylanilid,

- C) Thiocarbamate wie
 S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat oder
 S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat

- D) Dimedon-Derivate wie
 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,
 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on oder
 2-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-methoxycarbonyl-5,5-dimethyl-3-oxocyclohexenol.
 2-(N-Ethoxypropionamidoyl)-5-mesityl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,
 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-3-hydroxy-5-(thian-3-yl)-2-cyclohexen-1-on.

Das Mengenverhältnis Safener : Herbizid kann innerhalb weiter Grenzen, im Bereich zwischen 1 : 10 und 10 : 1, insbesondere zwischen 2 : 1 und 1 : 10, schwanken. Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid und Safener sind abhängig vom Typ des verwendeten Herbizids oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden

Pflanzenbestandes und lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Versuche ermitteln.

Haupteinsatzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor allem Getreidekulturen (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer), Reis, Mais, Sorghum, aber auch Baumwolle, Zuckerrüben, Zuckerrohr und Sojabohne.

Die Safener der Formel I können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saatsfurchen eingebracht werden oder zusammen mit dem Herbizid vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit dem Herbizid. Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen eingesetzt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, das dadurch gekennzeichnet ist, daß eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können, gegebenenfalls in Gemisch mit weiteren Wirkkomponenten oder auch zusammen mit einem Herbizid, als Spritzpulver, emulgierbare Konzentrate, verprühbare Lösungen, Stäubemittel, Beizmittel, Dispersionen, Granulate oder Mikrogranulate in den üblichen Zubereitungen angewendet werden.

Unter Spritzpulvern werden in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate verstanden, die neben dem

- Wirkstoff außer gegebenenfalls einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Netzmittel, z.B. polyoxethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, Alkyl- oder Alkylphenylsulfonate und Dispergiermittel, z.B.
- 5 ligninsulfonsaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium, dibutyl-naphthalinsulfonsaures Natrium oder auch oleoethyltaurinsäures Natrium enthalten. Ihre Herstellung erfolgt in üblicher Weise z.B. durch Mahlen und Vermischen der Komponenten.
- 10 Emulgierbare Konzentrate können z.B. durch Auflösen des Wirkstoffes in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen unter
- 15 Zusatz von einem oder mehreren Emulgatoren hergestellt werden. Bei flüssigen Wirkstoffen kann der Lösungsmittelanteil ganz oder auch teilweise entfallen. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden:
- 20 Ca-dodecylbenzolsulfonat, oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykoläther, Alkylarylpolyglykoläther, Fettalkoholpolyglykoläther, Propylenoxid-Ethylloxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyglykoläther, Sorbitanfettensäureester,
- 25 Polyoxethylen-sorbitanfettensäureester oder Polyoxethylen-sorbitester.
- Stäubemittel werden durch Vormahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten, festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit, Pyrophillit oder Diatomenerde
- 30 erhalten.
- Granulate können entweder durch Verdünnen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial
- 35 hergestellt worden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentration mittels Bindemitteln, z.B.

Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von
5 Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 90 Gew.-%; der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus
10 üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 80 Gew.-% betragen. Staubförmige Formulierungen enthalten meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen etwa 1 bis 20 Gew.-%. Bei Granulaten hängt der
15 Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet werden.

Daneben enthalten die genannten Wirkstoffformulierungen
20 gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Lösungsmittel, Füll- oder Trägerstoffe.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form
25 vorliegenden Konzentrate gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und teilweise auch bei Mikrogranulaten mittels Wasser. Staubförmige und granuliert zubereitungen sowie versprühbare Lösungen
30 werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Die benötigten Aufwandmengen der Verbindungen der Formel I bei ihrem Einsatz als Safener können je nach Indikation und
35 verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und variieren im allgemeinen zwischen 0,01 und 10 kg Wirkstoff je Hektar.

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung.

A. Formulierungsbeispiele

- 5 a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel I und 90 Gewichtsteile Talkum oder Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.
- 10 b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gewichtsteil oleoymethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.
- 15
- 20 c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I mit 6 Gewichtsteilen Alkylphenolpolyglykolether ((R)Triton X 207), 3 Gewichtsteilen Isotridecanolpolyglykolether (8 AeO) und 71 Gewichtsteilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 377°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.
- 25
- 30 d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gewichtsteilen einer Verbindung der Formel I, 75 Gewichtsteilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gewichtsteilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.
- 35 e) Ein Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxy-carbonsäureester und einem Antidot (10 : 1) wird erhalten aus

12,00 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]-
propionsäureethylester

1,20 Gew.-% Verbindung der Formel I

5

69,00 Gew.-% Xylol

7,80 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium

6,00 Gew.-% ethoxyliertem Nonylphenol (10 EO)

10

4,00 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

Die Zubereitung erfolgt wie unter Beispiel a) angegeben.

f) Ein in Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem
Phenoxycarbonsäureester und einem Antidot (1 : 10) wird
erhalten aus

15

4,0 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]-
propionsäureethylester

20

40,0 Gew.-% Verbindung der Formel I

30,0 Gew.-% Xylol

20,0 Gew.-% Cyclohexanon

4,0 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium

2,0 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

25

B. Chemische Beispiele

Beispiele 1 und 2

30

1-Phenyl-pyrazol-5(und 3)-carbonsäureethylester

35

Zu 14 g Oxalsäurehalbethylesterchlorid wurde zwischen 0° und
30°C 15 g Ethylvinylether zugetropft und 20 h bei 20 - 30°C
nachgerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im
Wasserstrahlvakuum eingeengt und in 100 ml Eisessig
aufgenommen. Zu dieser Lösung tropfte man zwischen 10 und
80°C 10,8 g Phenylhydrazin in 150 ml Eisessig zu und

erhitzte das Gemisch 2 h zum Rückfluß. Man gab das erhaltene Produkt in 1 l Wasser und extrahierte es zweimal mit 300 ml Essigester. Der organische Extrakt wurde einmal mit 100 ml Wasser, zweimal mit 100 ml gesättigter

5 NaHCO_3 -Lösung und wieder mit 100 ml Wasser gewaschen und über MgSO_4 getrocknet. Nach destillativer Trennung erhielt man

1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäureethylester Kp 100-102/0,5 Torr (Beispiel 1)

1-Phenyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester Kp 125-128/0,5 Torr (Beispiel 2)

10 Ausbeute: 10,5 g

Beispiel 3

1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäure

15

4,4 g 1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäureethylester von Beispiel 1 wurden mit 10 ml 16,5 % wäbrigem NaOH und 10 ml Ethanol 6 h bei Raumtemperatur gerührt; das Ethanol wurde abdestilliert, die wäßrige Phase zweimal mit 10 ml Toluol

20 extrahiert und mit konz. HCl auf pH 3 eingestellt. Der Niederschlag wurde abgesaugt, mit wenig Wasser gewaschen und getrocknet: Man erhielt 3,1 g Produkt vom Fp. 182 - 183°C

25 Beispiel 4

1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester

Zu 137 g Oxalsäurehalbethylesterchlorid tropfte man unter

30 Kühlen mit Eis/Kochsalz 145 g Ethyl-vinylether zu; Nach Erwärmen auf Raumtemperatur wurde 20 h nachgerührt. Die flüchtigen Bestandteile wurden abdestilliert und der Rückstand im Wasserstrahlvakuum fraktioniert. Man erhielt 4-Ethoxy-2-oxo-but-3-en-säureethylester vom Kp₁₃ 140-143°C.

35 17,5 g des Produktes wurde in 200 ml Toluol gelöst. Bei 0°C wurden 17,5 g 2,6-Dichlorphenylhydrazin unter Rühren hinzugeführt. Man erhitzte langsam zum Sieden und

trennte am Wasserabscheider Ethanol und Wasser ab, bis der Siedepunkt bei 111°C konstant blieb. Der Rückstand wurde mit Toluol verdünnt, zweimal mit 2n Salzsäure, gesättigter Hydrogencarbonatlösung und Wasser gewaschen, getrocknet, zur Trockene eingedampft und aus Ethanol umkristallisiert. Ausbeute: 18,3 g
Fp: 51-53°C

Beispiel 5

4-Brom-1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester

14,3 g 1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester vom Beispiel 4 wurden in 100 ml Eisessig gelöst, mit 10 g Na-Acetat versetzt und bei Raumtemperatur 4,5 g Brom zugetropft. Nach 60 h wurde das Reaktionsgemisch auf 1 l Wasser gegossen. Der Niederschlag wurde abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und aus Ethanol umkristallisiert. Ausbeute: 8,2 g
Fp: 62-65°C.

Beispiele 6 und 7

1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-5(und 3)-carbonsäurecyclohexylester

Zu 19,5 g Oxalsäurehalb-cyclohexylesterchlorid wurden 15 g Ethylvinylether bei 0°C zugetropft, das Gemisch 20 h bei Raumtemperatur gerührt und die leichtflüchtigen Anteile abdestilliert. Man gab 200 ml Toluol und 0,5 g p-Toluolsulfonsäure hinzu und erhitze 2 h am Wasserabscheider. Bei 100°C wurden eine Lösung von 17,6 g 3-Trifluormethylphenylhydrazin in 100 ml Toluol hinzugefügt und das Gemisch am Wasserabscheider erhitzt, bis das Destillat konstant bei 111°C überdestillierte. Das Produkt wurde mit Toluol verdünnt, zweimal mit 100 ml 2n HCl, zweimal mit 100 ml gesättigter NaHCO₃-Lösung und einmal mit 100 ml Wasser gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und die Lösung zur

Trockene eingedampft. Nach Säulenchromatographie erhielt man

1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-5-carbonsäurecyclohexylester, als farbloses Öl, Ausbeute 8,2 g (Beispiel 6)

5 und 1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-3-carbonsäurecyclohexylester, als Öl, Ausbeute 8,7 g (Beispiel 7)

Die Verbindungen wurden ¹H-NMR-spektroskopisch charakterisiert.

10 Beispiele 8 und 9

1-(4-Methylphenyl)-pyrazol-5(und 3)-carbonsäuremethylester

15 Zu einer Lösung von 16 g 4-Ethoxy-2-oxo-but-3-en-säuremethylester in 100 ml Eisessig wurden bei 50°C 12,5 g p-Tolylhydrazin in 150 ml Eisessig zugegeben. Man rührte 5 h bei 100°C, gab das Gemisch auf 1 l Wasser und extrahierte zweimal mit 150 ml Essigester. Die organische Phase wurde mit gesättigter NaHCO₃-Lösung und anschließend
20 mit Wasser gewaschen und getrocknet. Nach Einengen im Wasserstrahlvakuum wurde das Gemisch im Hochvakuum destillativ getrennt. Man erhielt 4,1 g

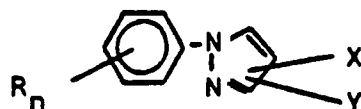
1-(4-Methylphenyl)-pyrazol-5-carbonsäuremethylester vom Kp_{0,01} 116-120°C (Beispiel 8)


25 und 5,3 g 1-(4-Methylphenyl)-pyrazol-3-carbonsäuremethylester vom Kp_{0,01} 138-142°C


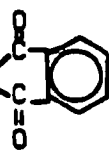

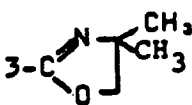
Die Verbindungen wurden ¹H-NMR-spektroskopisch charakterisiert.

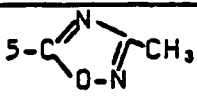
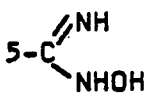
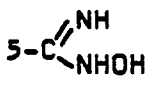
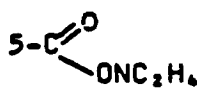

Die in der nachfolgenden Tabelle angegebenen Verbindungen der Formel I werden nach den in den vorangehenden Beispielen beschriebenen Verfahrenswegen hergestellt oder aus oben beschriebenen Verbindungen durch Derivatisierung erhalten.

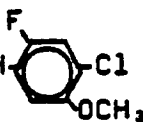
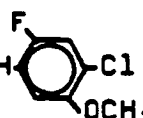

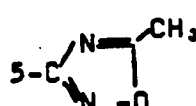
Tabelle I

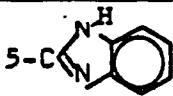
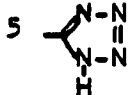
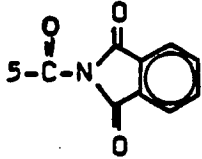


Bsp.Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
10	H	H	5-COOK	
11	H	H	5-COONa	
12	"	"	5-COO ⁻ NH ⁺ (C ₂ H ₅ OH) ₃	131-132
13	"	"	5-COO ⁻ NH ⁺ -C-C ₆ H ₁₁	
14	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	59-61
15	H	Br	3-COOC ₂ H ₅	75-87
16	"	Br	5-COO ⁻ H ₂ N ⁺ 	0el
17	H	Br	5-COO ⁻ H ₂ N ⁺ -C-C ₆ H ₁₁	139-143
18	H	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
19	"	"	5-COOH	
20	"	"	5-COOn-C ₁₂ H ₂₅	
21	"	H	3-COOH	142-144
22	"	"	3-COO ⁻ NH(C ₂ H ₅ OH) ₃	0el
23	"	Br	3-COOC ₂ H ₅	
24	"	"	3COOH	
25	"	"	3COOnC ₆ H ₁₃	
26	"	Cl	3COOCH ₃	66-68
27	"	"	3COOH	174-175
28	"	"	3-COOK	
29	"	"	3-COOCH ₂ CCl ₃	
30	4-CH ₃	H	5-COOH	192-196
31	4-CH ₃	H	3-COOH	169-172
32	"	Br	5COOC ₂ H ₅	
33	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
34	2,4-Cl ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	56-60
35	"	"	5-COOH	212-213

Beispiel-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)	
5	36	2,4-Cl ₂	H	3-COOH	177-180
	37	"	"	5-COSC ₂ H ₅	0el
	38	"	"	5-CON 	0el
10	39	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	45-48
	40	"	"	3-COOC ₂ H ₅	91-102
	41	"	"	3-COOH	184-188
	42	"	"	5-COOH	175-177
	43	"	"	5-COO ⁻ NH ⁺ (C ₂ H ₅ OH) ₃	72-75
15	44	"	"	5-COOK	> 260
	45	"	H	3-COOC ₂ H ₅	72-77
	46	"	H	5-COOCH ₂ CF ₂ CF ₂ CF ₃	0el
	47	"	"	5-COO-n-C ₁₂ H ₂₅	0el
	48	"	"	5-COO-c-C ₆ H ₁₁	0el
20	49	"	"	5-COO ⁻ Li ⁺	>260
	50	"	"	3-COO ⁻ K ⁺	>260
	51	"	"	5-COO ⁻ Ca ²⁺ /2	178-180
	52	"	"	5-COO ⁻ NH ₄ ⁺	140-143
	53	"	Br	5-CONH ₂	118-120
25	54	"	H	3-COO ⁻ NH ₄ ⁺	212-215
	55	"	Br	5-CN	106-110
	56	"	"	5CO-N 	
30	57	"	"	5-CONHCH ₂ CH ₂ OH	49-50
	58	"	"	5-COOCH ₂ SCH ₃	
	59	"	Cl	5-C 	
35	60	"	"	3-C 	

Beispiel-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
61	2,4-Cl ₂	Cl	5-C ₂ 	
5				
62	2,6-(CH ₃) ₂	H	5-COOH	167-170
63	"	"	5-COOC ₂ H ₅	101-108/0,02
64	"	"	3-COO ⁺ NH(C ₂ H ₄ OH) ₂	83-86
65	"	"	3-COO ⁻ H ₃ N ⁺ -c-C ₆ H ₁₁	144-146
10				
66	"	Br	5-C ₂ 	
67	"	Br	5-COCH ₂ -CF ₂ CHFCF ₃	
68	"	Cl	5-COOH	
15				
69	"	Cl	5-C ₂ 	
70	2,6-(C ₂ H ₅) ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	119-123/0,01
71	"	H	3-COOC ₂ H ₅	135-152/0,01
20				
72	"	H	5-COOH	142-146
73	"	H	3-COOH	162-164
74	"	Br	5-COOH	117-123
75	"	"	3-COOH	136-141
76	"	"	5-CONH ₂	
25				
77	"	Br	3-CONHOH	
78	"	"	5-C ₂ 	
79	"	Cl	5-COOH	
80	"	Cl	3-COOH	
30				
81	"	Cl	5-COON-C ₁₂ H ₂₅	
82	2-CH ₃ , 6-C ₂ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	120-125/0,02
82	"	"	3-COOC ₂ H ₅	140-144/0,02
83	"	"	5-COOH	126-128
35				
84	"	"	5-COO ⁻ H ₂ N ⁺ 	137-140


Beispiel-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)	
5	85	2-CH ₃ , 6-C ₂ H ₅	Br	5-COOH	
	86	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
	87	"	"	3-COOH	
	88	2,6-Cl ₂	H	5-COOH	207-208
	89	"	Br	5-COOH	187-192
10	90	"	H	5-CONH ₂	117-118
	91	"	H	5-CONH- 	225
	92	"	"	5-COSC ₂ H ₅	0el
	93	"	"	5-COO(CH ₂) ₂ (CF ₂) ₈ -CF ₃	57-61
	94	"	"	5-COO-n-C ₁₂ H ₂₅	44-48
15	95	"	"	5-COOCH ₃	113-115
	96	"	"	5-CN	94-96
	97	"	"	5-CONHCH ₃	220-223
	98	2,6-Cl ₂ , 3-NO ₂	"	5-COOC ₂ H ₅	0el
	99	"	"	5-COOH	178-179
20	100	2,6-Cl ₂	"	5-CNHNH- 	176-177
	101	"	"	5- 	
	102	"	"	5-C(=O)-O-NC(CH ₃) ₂	
	103	"	"	5-C- 	
	104	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	
35	105	"	Br	5-COOCH ₂ CF ₂ CHFCF ₃	
	106	"	"	5-C(=O)-NHSO ₂ CH ₃	

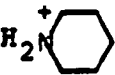
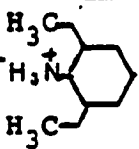
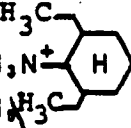

	Beispiel-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
5	107	2,6-Cl ₂	Br		
	108	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
	109	"	Cl	5-COOH	
10	110	"	Cl		
	111	"	"		
15	112	"	H	3-COOH	
	113	"	Br	3-COOC ₂ H ₅	
	114	"	Cl	3-COOCH ₃	
	115	3,4-Cl ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	95-99
	116	"	"	3-COOC ₂ H ₅	93-96
	117	"	"	5-COOH	217-219
	118	"	"	5-COO ⁻ NH ⁺ (C ₂ H ₅ OH) ₂	137-140
	119	"	Br	5-COONC(CH ₃) ₂	
25	120	"	Cl	5-COOCH ₃	
	121	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	122	"	"	5-COOnC ₁₂ H ₂₅	
	123	3,5-Cl ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	94-97
	124	"	"	5-COOH	229-232
30	125	"	Br	5-COOH	
	126	"	"	3-COOH	
	127	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
	128	2,3,4-Cl ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
35	129	"	H	5-COOH	146
	130	"	"	3-COOC ₂ H ₅	0el
	131	"	Br	5-COOH	
	132	"	"	5-COOC H ₂ CF ₂ CHFCF ₃	...

	Beispiel-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
5	133	2,3,4-Cl ₃	Br	5-COOCH ₂ CCl ₃	
	134	"	Cl	5-COOH	
	135	2,4,6-Cl ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	99-101
	136	"	"	3-COOC ₂ H ₅	114-115
	137	"	"	5-COOH	
10	138	"	"	3-COOH	
	139	"	"	5-COOCH ₃	
	140	"	Br	5-COOH	
	141	"	Br	3-COOH	
	142	"	Cl	5-COOH	
15	143	"	"	3-COOH	
	144	4-C ₆ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	40-43
	145	"	"	3-COOC ₂ H ₅	89-92
	146	"	"	3-COOH	196-199
	147	"	H	5-COOnC ₁₂ H ₂₅	
20	148	"	Br	5-COOH	
	149	"	Br	3-COOH	
	150	"	Cl	5-COOH	
	151	"	"	3-COOH	
	152	2-Cl	H	5-COOCH ₃	64-70
25	153	"	"	5-COOC ₂ H ₅	81
	154	"	"	5-COOH	157-161
	155	"	"	5-CONH ₂	
	156	"	"	5-CONHC ₂ H ₅	
	157	"	"	5-CONHNHC ₂ H ₅	
30	158	"	"	5-COSC ₂ H ₅	
	159	"	"	5-COO-nC ₁₂ H ₂₅	
	160	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	161	"	"	3-COSC ₂ H ₅	
	162	"	"	3-COOH	
35	163	"	"	3-COOnC ₄ H ₉	
	164	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	81

Beispiel-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)	
5	165	2-Cl	Br	5-COSC ₂ H ₅	
	166	"	"	5-COOH	
	167	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	168	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
	169	"	Cl	5-COOH	
10	170	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	171	"	"	3-COSC ₂ H ₅	
	172	2,4-Cl ₂ -5-OCH ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
	173	"	"	5-COOH	187-190
	174	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
15	175	"	Br	5-COSC ₂ H ₅	
	176	"	Cl	3-COOC ₂ H ₅	
	177	"	"	5-COOC ₂ H ₅	
	178	2,4-Cl ₂ -5-CO ₂ C ₂ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	170-175/0,01
	179	"	"	5-COOCH ₃	
20	180	"	"	5-COO-c-C ₆ H ₁₁	
	181	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	182	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	
	183	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
	184	2-F-4-Cl-5-OCH ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	155-162/0,01
25	185	"	"	5-COOH	207-210
	186	"	"	5-CN	
	187	"	"	5-CONH ₂	
	188	"	"	5-CNHNH ₂	
	189	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
30	190	"	"	3-COOH	
	191	"	"	5-COONH ₄	
	192	"	"	5-COOK	
	193	"	Cl	5-COOCH ₃	
	194	"	Cl	5-COOH	
35	195	"	"	3-COOCH ₃	
	196	"	Br	5-COOC ₄ H ₉	
	197	"	Br	5-COOCH ₂ CCH	

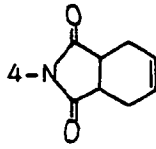

Beispiel-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
5	198	2-F-4-Cl-5-OCH ₃	Br	3-COOC ₂ H ₅
	199	4-CF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅
	200	"	"	3-COOC ₂ H ₅
	201	4-CF ₃ -2,6-(NO ₂) ₂	H	5-COOC ₂ H ₅
	202	"	"	3-COOC ₂ H ₅
10	203	2,Cl-4CF ₃	H	5COOC ₂ H ₅
	204	"	"	5COOH
	205	"	"	3-COOC ₂ H ₅
	206	3-CF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅
	207	"	"	3-COOC ₂ H ₅
15	208	"	"	5-COOH
	209	"	"	3-COO ⁻ (Ca ²⁺) _{1/2}
	210	"	"	3-COOK
	211	"	"	3-COONa
	212	"	"	5-COO ⁻ Ca ²⁺ _{1/2}
20	213	"	"	3-COO-c-C ₆ H ₁₁
	214	"	Br	3-COO-C-C ₆ H ₁₁
	215	"	H	5-COO-c-C ₆ H ₁₁
	216	"	Br	5-COO-c-C ₆ H ₁₁
	217	"	H	5-COO ⁻ K ⁺
25	218	"	"	5-COO ⁻ NH ₄ ⁺
	219	"	"	3-COO ⁻ NH ₄ ⁺
	220	"	"	3-COO ⁻ Li ⁺
30	221	"	"	5-CONH-4-C ₆ H ₄ -4-Cl
	222	"	"	5-C(NH ₂)NOCH ₃
	223	"	"	5-COOCH ₂ CH ₂ c-C ₆ H ₁₁
	224	"	"	5-CSOC ₂ H ₅
	225	"	"	3-COSC ₂ H ₅
35	226	"	Br	5-COSC ₂ H ₅
	227	"	Br	3-COSC ₂ H ₅
	228	"	Cl	5-COONHCOCH ₃
	229	"	Cl	5-COO(CH ₂) ₂ OC ₂ H ₂ CH ₃
	230	"	"	5-COOCH ₂ C ₆ H ₅


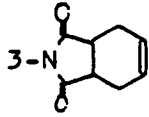
Beispiel-Nr	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/Torr)	
5	231	2,4-F ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	102-106/0,02
	232	"	"	3-COOC ₂ H ₅	120-122/0,02
	233	"	"	5-COOH	196-199
	234	"	Br	5-COOH	165-168
	235	"	Br	3-COOC ₂ H ₅	
10	236	"	Cl	5-COOH	
	237	4-F	H	5-COOC ₂ H ₅	96-98
	238	4-F	H	3-COOC ₂ H ₅	44-49
	239	"	H	5-COOH	147-148
	240	"	H	5-COSC ₂ H ₅	62-65
15	241	"	"	5-CSSC ₂ H ₅	
	242	"	"	5-CSN(CH ₃) ₂	
	243	"	"	5-CONHNHCOC ₆ H ₅	
	244	"	"	3-COSC ₂ H ₅	
	245	"	"	3-CCNH ₂	
20	246	"	Br	5-COOH	207 (Zers.)
	247	"	Br	5-CO-N 	
	248	"	Br	3-COOC ₂ H ₅	79-83
25	249	"	Cl	5-COOH	
	250	"	"	3-COOH	
	251	4Br	H	5-COOC ₂ H ₅	63-65
	252	"	"	5-COOC ₂ H ₅	78-81
	253	"	"	5-COOH	
30	254	"	"	5-COSC ₂ H ₅	
	255	"	"	3-COSC ₂ H ₅	
	256	"	Br	5-COOH	
	257	"	Cl	5-COOH	
	258	"	"	3-COOH	
35	259	4-Cl	H	5-COOC ₂ H ₅	60-65
	260	"	"	3-COOH	169-174


Beispiel-Nr	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/Torr)
261	4-Cl	H	5-COOH	181-182
5 262	"	"	3-COOC ₂ H ₅	71-74
263	"	Br	3-COOC ₂ H ₅	107-109
264	"	"	5-COOC ₂ H ₅	109-112
265	"	H	5-COO ⁻ H ₂ N ⁺ 	152-154
10 266	"	"	5-COO ⁻ H ₃ C ⁺ 	0el
267	"	Br	5-COOH	196-198
268	"	"	5-COO ⁻ HN ⁺ (C ₂ H ₅ OH),	112-114
15 269	"	"	5-COO ⁻ H ₃ C ⁺ 	0el
270	3-Cl	H	5COOC ₂ H ₅ 	55-60
271	"	"	5-COOH	205
272	3-Cl-5-NO ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	104-116
20 273	"	"	3-COOC ₂ H ₅	141-147
274	3-Cl	H	3-COOH	
275	"	"	3-COSC ₂ H ₅	
276	"	Br	5-COOCH ₃	
277	"	Cl	5-COOH	
25 278	"	"	3-COOH	
279	3-COOC ₂ H ₅	H	3-COOC ₂ H ₅	92-95
280	"	"	5-COOC ₂ H ₅	85-87
281	3-COO ⁻ HN ⁺ (C ₂ H ₅ OH),	H	3-COO ⁻ HN ⁺ (C ₂ H ₅ OH),	0el
282	3-COOH	H	5-COOH	236-238
30 283	3COOH	H	3-COOH	240-243
284	4-COOH	H	5-COOH	>260
285	"	"	3-COOH	>260
286	3-OCF ₂ CHF ₂	H	5-COO-c-C ₆ H ₁₁ , xH ₂ SO ₄	0el
287	"	"	5-COOC ₂ H ₅	0el
35 288	"	H	3-COOC ₂ H ₅	47-51
289	"	"	5-COO-c-C ₆ H ₁₁	0el
290	"	"	3-COO-c-C ₆ H ₁₁	0el

Beispiel-Nr	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/Torr)	
5	291	3-OCF ₂ CHF ₂	H	5-COO-i-Borneyl	0el
	292	"	"	3-COO-i-Borneyl	88-90
	293	"	Br	5-COO-c-C ₆ H ₁₁	0el
	294	"	"	3-COOC ₂ H ₅	62-64
	295	"	"	5-COOC ₂ H ₅	0el
10	296	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
	297	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	298	3-OCF ₂ CHFCF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	01
	299	"	"	5-COOH	129-131
	300	"	"	5-COSC ₂ H ₅	
15	301	"	H	5-CN	
	302	"	"	3-COOC ₂ H ₅	44-46
	303	"	"	3-COOH	104 (Zers.)
	304	"	H	3-COSC ₂ H ₅	
	305	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	
20	306	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	307	3-OCF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	01
	308	"	H	3-COOC ₂ H ₅	55-58
	309	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	
	310	4-OCF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	01
25	311	"	H	5-COOH	157-158
	312	"	"	3-COOC ₂ H ₅	68-71
	313	"	Cl	5-COOC ₂ H ₅	98-99
	314	3-NO ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	76-82
	315	3-OCHF ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	
30	316	"	"	5-COOH	
	317	2,4-F ₂ , 3,5-Cl ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	
	318	"	"	3-COOC ₂ H ₅	
	319	"	"	5-COOH	
	320	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	
35	321	"	Cl	3-COOC ₂ H ₅	
	322	4-O-C ₆ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	
	323	"	"	5-COOH	

Beisp.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C)Kp(torr)
324	4-O-C ₆ H ₅	H	3-COOC ₂ H ₅	
325	4-O-C ₆ H ₄ -2-Cl	H	5-COOC ₂ H ₅	
326	4-NH ₂	H	3-COOC ₂ H ₅	84-87
327	3-NHCOCH ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	
328	3-SH	H	5-COOC ₂ H ₅	
329	3-S-C ₆ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	
330	3-SO ₂ -C ₆ H ₅	H	5-COOCH ₃	
331	2,6-Cl ₂ -4-CF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	69-71
332	"	H	5-CONH ₂	171-173
333	"	H	5-CN	67-69
334	"	H	3-COOC ₂ H ₅	112-115
335	4-NO ₂	H	3-COOC ₂ H ₅	159-161
336	3-C ₂ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
337	"	H	3-COOC ₂ H ₅	0el
338	3-OCF ₃	H	5-COOH	113-115
339	4-OCF ₃	Br	3-COOC ₂ H ₅	92-97
340	4-F-3-NO ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	74-76
341	"	H	5-COOH	178 Zers.
342	2,4,6-Cl ₃	Br	5-COOC ₂ H ₅	64-65
343	2,4,6-Cl ₃ -3-CH ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	38-42
344	3-F-	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
345	3-F	H	3-COOC ₂ H ₅	0el
346	2-CF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
347	"	H	5-COOH	130-132
348	2-Cl-5-CF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
349	"	H	3-COOC ₂ H ₅	0el

Beisp.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) Kp(torr)
350	3,5-(CF ₃) ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	63-67
351	"	H	3-COOC ₂ H ₅	108-110
352	"	H	5-COOH	124-126
353	2,4-Cl ₂ -6-CH ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	63-65
354	F ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
355	"	H	3-COOC ₂ H ₅	0el
356	"	H	5-COOH	146-150
357	4-NHCH=C(CN) ₂	H	3-COOC ₂ H ₅	>220
358		H	3-COOC ₂ H ₅	115-117
359	3-NHCOCOOCC ₂ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	50-54
360	2,4-Cl ₂ -5NO ₂	Br	5-CONH ₂	204-206
361	2,4,6-Cl ₃ -3NO ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	94-101
362	"	H	5-COOH	185-187
363	"	H	5-COOK	189-192
364	3-CF ₃	H	5-CON(C ₂ H ₅) ₂	66-68
365	"	H	5-CONHCH ₂ CH(OCH ₃) ₂	92-94
366	"	H	5-CONH ₂	119-121
367	"	H	5-CONHCH ₃	72-77
368	"	H	5-CONHCH ₂ CH(CH ₃)-n-C ₆ H ₉	0el
369	"	H	5-CONH-c-C ₆ H ₁₁	134 Zers.
370	2-Cl-4-CF ₃	Br	5-COOC ₂ H ₅	0el
371	"	Br	3-COOC ₂ H ₅	38-41
372	"	H	5-COO-  -OCH(CH ₃)COOC ₂ H ₅	0el
373	"	H	"	COOH 104-106

Beips.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) Kp(torr)
374	2-Cl-5-NO ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	78-82
375	2-Cl	H	5-CO (Benzimidazol-1-yl)	117-121
376	"	H	5-CON 	125-126
377	5-NO ₂ -2-SC ₆ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
378	5-Cl-2-NO ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	90-94
379	3-Cl-4-NO ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	109-113
380	2,4-(SC ₆ H ₅) ₂ -5-NO ₂	H	5-COOCH ₃	145-148
381	4-O-CH ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
382	"	H	3-COOC ₂ H ₅	0el
383	"	H	5-COOH	170-172
384	"	H	3-COOH	185-187
385	2,3,5,6-F ₄	H	5-COOC ₂ H ₅	57-60
386	"	H	5-COOH	128-130
387	"	H	5-CON(C ₂ H ₅) ₂	80-83
388	"	H	5-COO-n-C ₆ H ₁₃	0el
389		H	5-COOC ₂ H ₅	96-101
390	3-NO ₂ -4-OC ₆ H ₅	H	5-COOC ₂ H ₅	52-54
391	"	H	5-COOH	178-181
392	4-NH-SO ₂ CH ₃	H	3-COOC ₂ H ₅	150-155
393	3-Cl-4-F	H	5-COOC ₂ H ₅	84-87
394	"	H	3-COOC ₂ H ₅	122-125
395	"	H	5-COOH	>225
396	4-F-3-CF ₃	"	3-COOC ₂ H ₅	24-29
397	4-N(CH ₃) ₂ -3-CF ₃	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
398	"	H	3-COOC ₂ H ₅	0el

Beisp.-Nr.	R _n	4-Y	X	Fp(°C) Kp(torr)
399	3-Cl-2,6-(C ₂ H ₅)	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
400	"	H	3-COOC ₂ H ₅	0el
401	"	H	5-COOH	145-147
402	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	0el
403	2,4-Br ₂	H	5-COOC ₂ H ₅	0el
404	"	H	3-COOC ₂ H ₅	103-105
405	"	H	5-COOH	217-219
406	"	Br	5-COOC ₂ H ₅	0el
407	2,4-Cl ₂	H	3-CONHSO ₂ CH ₃	155-159
408	"	H	3-COOCH ₃	105-107
409	"	H	3-COOCH ₂ C≡CH	101-103
410	"	H	5-COOCH ₂ C≡CH	0el
411	"	H	5-COOCH(CH ₃) ₂	0el
412	"	H	5-COOCH ₂ CCl ₃	0el
413	"	H	5-COONC(CH ₃) ₂	87-89
414	"	H	5-COOCH(CF ₃) ₂	0el
415	"	H	5-CN	70-71
416	"	H	5-COOCH ₂ Si(CH ₃) ₃	0el
417	"	H	3-COOCH ₂ Si(CH ₃) ₃	51-54
418	"	H	5-CON 	0el

Biologische BeispieleA. Wachstumsregulierung5 1. Wuchshemmung an Getreide

10 In Schalenversuchen im Gewächshaus wurden junge Getreidepflanzen (Weizen, Gerste, Roggen) im 3-Blattstadium mit erfindungsgemässen Verbindungen in verschiedenen Wirkstoffkonzentrationen (kg/ha) tropfnass gespritzt.

15 Nachdem die unbehandelten Kontrollpflanzen eine Wuchshöhe von etwa 55 cm erreicht hatten, wurde bei allen Pflanzen der Zuwachs gemessen und die Wuchshemmung in % des Zuwachses der Kontrollpflanzen berechnet. Es wurde außerdem die phytotoxische Wirkung der Verbindungen beobachtet, wobei 100% den Stillstand des Wachstums und 0% ein Wachstum entsprechend den unbehandelten Kontrollpflanzen bedeuten. Es zeigte sich,
20 daß die Verbindungen sehr gute wachstumsregulierende Eigenschaften besitzen.
Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengestellt.

25

30

35

Tabelle

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)			Phytotox. Wirkung
			Weizen	Gerste	Roggen	
5	17	2.5 1.25	15 11	22 16	19 14	keine Schäden
	34	"	14 10	21 14	17 11	keine Schäden
10	42	"	25 22	38 23	22 17	keine Schäden
	43	"	24 21	38 22	23 16	keine Schäden
	44	"	24 20	37 23	23 17	keine Schäden
15	52	"	22 18	31 26	21 17	keine Schäden
	53	"	16 10	21 15	19 13	keine Schäden
	55	"	14 9	20 13	21 14	keine Schäden
20	62	"	18 14	21 15	14 12	keine Schäden
	72	"	14 12	17 15	14 9	keine Schäden
	83	"	19 12	22 14	19 13	keine Schäden
25	88	"	23 18	36 28	29 20	keine Schäden
	89	"	26 21	39 24	24 19	keine Schäden
	90	"	14 10	21 16	18 13	keine Schäden
30	92	"	17 11	22 17	19 14	keine Schäden

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)			Phytotox. Wirkung
			Weizen	Gerste	Roggen	
5	115	2.5	16	21	19	keine
		1.25	11	17	14	Schäden
	116	"	17	22	19	keine
		"	12	17	13	Schäden
10	117	"	19	24	21	keine
		"	14	19	16	Schäden
	128	"	16	21	17	keine
		"	11	16	13	Schäden
	129	"	22	31	22	keine
		"	18	25	19	Schäden
15	135	"	15	19	18	keine
		"	11	16	14	Schäden
	140	"	20	24	22	keine
		"	14	19	17	Schäden
	153	"	20	23	21	keine
		"	13	19	16	Schäden
20	154	"	22	27	24	keine
		"	15	23	19	Schäden
	178	"	14	19	19	keine
		"	12	14	15	Schäden
	185	"	13	18	15	keine
		"	9	13	9	Schäden
25	204	"	16	19	17	keine
		"	11	16	15	Schäden
	206	"	15	20	18	keine
		"	13	13	14	Schäden
	208	"	20	35	22	keine
		"	14	24	17	Schäden
30	217	"	17	27	22	keine
		"	14	22	17	Schäden
	218	"	18	27	19	keine
		"	15	23	16	Schäden
	246	"	25	38	27	keine
		"	21	29	24	Schäden
35	267	"	21	30	22	keine
		"	17	23	17	Schäden
	269	"	24	37	27	keine
		"	21	28	23	Schäden

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)			Phytotox. Wirkung
			Weizen	Gerste	Roggen	
5	295	2.5	19	29	22	keine
		1.25	16	24	17	Schäden
	356	"	19	28	21	keine
		"	15	22	16	Schäden
	366	"	17	21	17	keine
10		"	11	16	13	Schäden
	405	"	24	37	23	keine
		"	21	28	18	Schäden
	413	"	19	26	18	keine
		"	13	19	13	Schäden

15

2. Wuchshemmung in Wasserreis

Reispflanzen wurden in Töpfen im Gewächshaus bis zum 3-Blattstadium angezogen, und dann mit den erfindungsgemässen Verbindungen behandelt. Die Substanzen wurden sowohl durch Spritzung appliziert als auch in das Wasser gegeben.

3 Wochen nach Behandlung wurde bei allen Pflanzen der Zuwachs gemessen und die Wuchshemmung in % des Zuwachses der Kontrollpflanzen berechnet. Es wurde außerdem auf eine mögliche phytotoxische Wirkung der Verbindungen geachtet.

Die Wuchshemmung wurde als prozentualer Wert ermittelt, wobei 100% den Stillstand des Wachstums und 0% ein Wachstum entsprechend dem der unbehandelten Kontrollpflanzen bedeuten.

Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengefaßt.

Tabelle

Verbindungen nach Bsp. Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)	Phytotox. Wirkung
42	2.5	26	keine Schäden
	1.25	24	
	0.62	20	
43	"	27	keine Schäden
	"	24	
	"	19	
62	"	19	keine Schäden
	"	15	
	"	8	
83	"	21	keine Schäden
	"	16	
	"	13	
88	"	19	keine Schäden
	"	16	
	"	12	
178	"	22	keine Schäden
	"	17	
	"	15	
206	"	25	keine Schäden
	"	19	
	"	17	
208	"	32	keine Schäden
	"	27	
	"	21	
218	"	26	keine Schäden
	"	20	
	"	17	
219	"	27	keine Schäden
	"	21	
	"	17	
246	"	29	keine Schäden
	"	25	
	"	21	

3. Wuchshemmung an Sojabohnen

Ca. 10 cm große Sojabohnen wurden mit den Wirkstoffzubereitungen tropfnaß bespritzt. Nach 3 Wochen wurde bonitiert.

Die Wuchshemmung wurde als prozentualer Wert ermittelt, wobei 100 % den Stillstand des Wachstums und 0 % ein Wachstum entsprechend dem der unbehandelten Kontrollpflanzen bedeutet.

Tabelle

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)	Phytotox. Wirkung
15	35	2.5	22	keine Schäden
	88	2.5	25	"
	89	2.5	27	"
	42	2.5	26	"
20	43	2.5	24	"
	44	2.5	26	"

25

30

B. Safener - WirkungBeispiel 1

5 Getreide, vorzugsweise Weizen, wurde im Gewächshaus in
Plastiktöpfen von 9 cm Durchmesser bis zum 3-4 Blatt-
stadium herangezogen und dann gleichzeitig mit den er-
findungsgemäßen Verbindungen und den getesteten Herbi-
ziden im Nachlaufverfahren behandelt. Herbizide und die
10 Verbindungen der Formel I wurden dabei in Form wässriger
Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwand-
menge von umgerechnet 800 l/ha ausgebracht. 3-4 Wochen
nach der Behandlung wurden die Pflanzen visuell auf
jede Art von Schädigung durch die ausgebrachten Her-
15 bizide bonitiert, wobei insbesondere das Ausmaß der
anhaltenden Wachstums hemmung berücksichtigt wurde.

Die Ergebnisse aus Tabelle V veranschaulichen, daß die
erfindungsgemäßen Verbindungen starke Herbizidschäden
20 an den Kulturpflanzen effektiv reduzieren können.

Selbst bei starken Überdosierungen des Herbizids wer-
den bei den Kulturpflanzen auftretende schwere
Schädigungen deutlich reduziert, geringere Schäden
25 völlig aufgehoben. Mischungen aus Herbiziden und er-
findungsgemäßen Verbindungen eignen sich deshalb in
ausgezeichneter Weise zur selektiven Unkrautbe-
kämpfung in Getreidekulturen.

30 Beispiel 2

Getreide und die beiden Schadgräser *Avena fatua* und
Alopecurus myosuroides wurden in Plastiktöpfen von 9
bzw. 13 cm Durchmesser in lehmigen Sandboden ausgesät,
35

unter optimalen Wuchsbedingungen im Gewächshaus bis zum 3-4 Blattstadium bzw. zur beginnenden Bestockung angezogen und mit Mischungen aus den erfindungsgemäßen Verbindungen und den Herbiziden behandelt. Die Präparate wurden dabei
5 in Form wässriger Suspensionen oder Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 300 - 600 l/ha ausgebracht.

3-4 Wochen nach der Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und Schädigung im Vergleich
10 zu unbehandelten und mit den Herbiziden alleine behandelten Kontrollen visuell bonitiert.

Die Ergebnisse aus der Tabelle V zeigen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaften bei
15 Getreidepflanzen aufweisen und somit Herbizidschäden wirkungsvoll verhindern können, ohne die eigentliche herbizide Wirkung gegen Schadgräser zu beeinträchtigen.

20 Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen können somit zur selektiven Unkrautbekämpfung eingesetzt werden.

25

30

Safenerwirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen.
Schädigung der Kulturpflanzen in %.

Tabelle

Beispiel-Nr.	herbizide Wirkung	
	TA	HV
H ₁	85	80
H ₁ + 16	40	-
H ₁ + 17	45	-
H ₁ + 26	40	-
H ₁ + 27	40	-
H ₁ + 30	50	-
H ₁ + 34	40	-
H ₁ + 45	20	35
H ₁ + 46	30	40
H ₁ + 47	30	-
H ₁ + 48	30	-
H ₁ + 49	-	50
H ₁ + 50	30	-
H ₁ + 51	-	50
H ₁ + 54	-	50
H ₁ + 65	30	-
H ₁ + 84	40	55
H ₁ + 96	30	-
H ₁ + 98	50	-
H ₁ + 99	-	40
H ₁ + 128	-	50
H ₁ + 136	20	-
H ₁ + 153	30	65
H ₁ + 154	40	-
H ₁ + 164	40	-
H ₁ + 178	50	-
H ₁ + 201	30	-
H ₁ + 204	40	35

Beispiel-Nr.	herbizide Wirkung	
	TA	HV
H ₁ + 205	50	30
H ₁ + 209	50	-
H ₁ + 210	35	-
H ₁ + 211	40	55
H ₁ + 218	-	40
H ₁ + 219	35	-
H ₁ + 220	50	-
H ₁ + 237	40	-
H ₁ + 238	30	-
H ₁ + 239	50	-
H ₁ + 240	50	-
H ₁ + 246	40	30
H ₁ + 251	30	-
H ₁ + 252	30	40
H ₁ + 259	30	-
H ₁ + 260	40	50
H ₁ + 261	50	40
H ₁ + 262	40	45
H ₁ + 265	-	50
H ₁ + 269	-	50
H ₁ + 270	60	50
H ₁ + 271	20	45
H ₁ + 279	50	-
H ₁ + 280	50	-
H ₁ + 286	10	40
H ₁ + 288	30	40
H ₁ + 289	40	-
H ₁ + 293	50	-
H ₁ + 294	40	-
H ₁ + 295	50	-
H ₁ + 298	-	50
H ₁ + 311	40	40
H ₁ + 312	40	50
H ₁ + 314	40	-

Beispiel-Nr.	herbizide Wirkung	
	TA	HV
H ₁ + 331	40	-
H ₁ + 334	20	50
H ₁ + 340	40	-
H ₁ + 342	40	-
H ₁ + 343	40	-
H ₁ + 344	40	-
H ₁ + 346	40	-
H ₁ + 347	40	-
H ₁ + 348	30	-
H ₁ + 349	20	50
H ₁ + 350	40	50
H ₁ + 352	-	50
H ₁ + 353	40	-
H ₁ + 371	40	35
H ₁ + 373	45	60
H ₁ + 375	35	-
H ₁ + 389	20	50
H ₁ + 391	40	-
H ₁ + 394	40	-
H ₁ + 395	40	-
H ₁ + 407	40	35
H ₁ + 408	35	35
H ₁ + 409	40	40
H ₁ + 410	60	50
H ₁ + 415	40	-
H ₁ + 416	30	60
H ₁ + 417	40	40

Erklärungen und Abkürzungen

Dosierungen der Mischungspartner:

5	H ₁	: 2,0 kg a.i. / ha (TA)
		0,3 kg a.i. / ha (HV)
	Safener	: 2,5 kg a.i. / ha

H₁ = Fenoxaprop - ethyl

TA = Triticum aestivum

10 HV = Hordeum vulgare

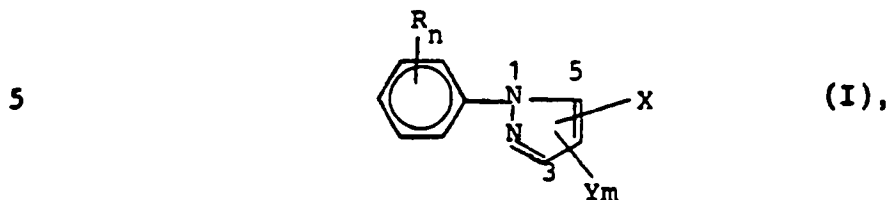
15

20

Patentansprüche

HOE 86/F 247

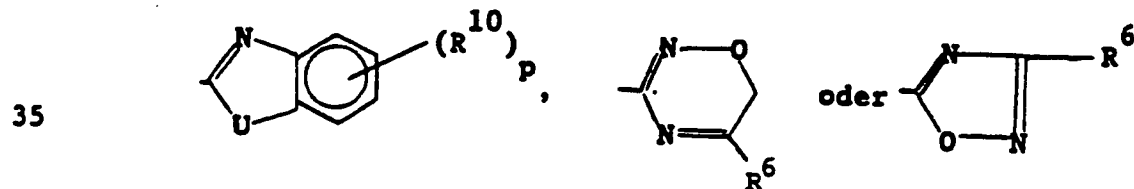
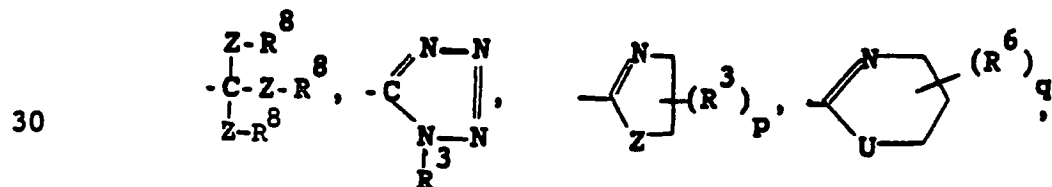
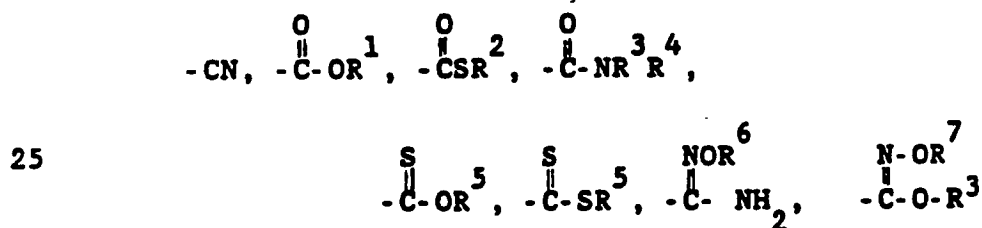
1. Verbindungen der Formel I, deren Salze und Quaternisierungsprodukte,



worin

R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro,
 10 (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-
 (C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy,
 (C₁-C₆)Halogenalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio,
 (C₁-C₆)Halogenalkylthio, Carboxy, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl,
 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfinyl,
 15 (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyl,
 (C₁-C₄)Alkylsulfonyloxy, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyloxy,
 Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxy oder Halogenphenoxy,

20 X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist
 und einen Rest der Formeln



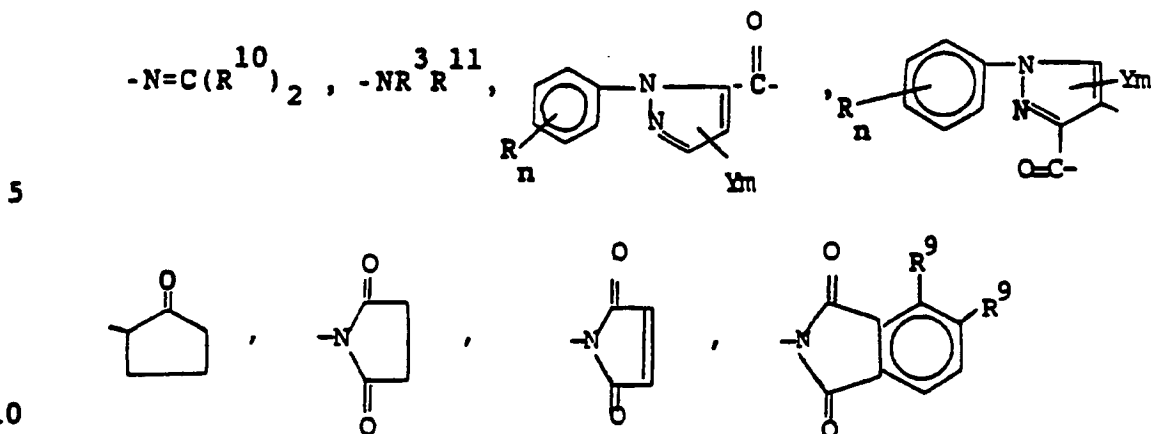
Y = Halogen

Z = O oder S

U = O, S oder N-R⁶.

- 5 R¹ Wasserstoff, (C₁-C₁₂)Alkyl,
 (C₁-C₁₂)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
 und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio,
 10 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- oder
 Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl,
 (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl,
 Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-oilyl, Benzyleoxy,
 Benzyleoxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder
 15 (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy,
 Phenylthio, die durch Halogen oder (C₁-C₄)-Alkyl
 substituiert sein können, durch Oxiranyl,
 Tetrahydrofuryl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl,
 durch Carboxy, Carboxylat mit einem für die
 20 Landwirtschaft einsetzbaren Kation oder durch den Rest
 -O-N=C(CH₃)₂ substituiert ist,
 (C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)-Halogenalkenyl,
 unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl
 substituiertes Cyclo(C₃-C₇)alkyl, unsubstituiertes oder
 25 durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes
 Cyclo(C₃-C₇)alkenyl, (C₃-C₆)Alkinyl,
 1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder
 zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl,
 (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert
 30 ist, (C₁-C₄-Alkyl)carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der
 Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder
 (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,
 einen Rest der Formeln

35



oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

15 R^2 (C_1-C_{12})Alkyl oder (C_1-C_{12})Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_4)Alkoxyethoxy, Cyclo(C_3-C_6)alkyl, Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C_1-C_4)Alkylthio, (C_1-C_4 -Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert ist,

20 R^3 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6)-Alkyl, Phenyl oder (C_3-C_6)-Alkenyl,

25 R^4 Wasserstoff, (C_1-C_{12})Alkyl oder (C_1-C_{12})Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_6)Alkoxy, (C_1-C_4)Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, (C_1-C_4)-Alkoxyimino, Halogen, Cyclo(C_3-C_6)alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, (C_1-C_4 -Alkoxy)-carbonyl, Formyl, Phenyl oder Phenoxystituiert ist, Phenyl oder Phenyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4)Alkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy substituiert ist; (C_3-C_6)-Alkenyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl, einen Rest der Formeln

35 $-NR^3R^{12}$, $-OR^6$, $-NH-CONH_2$, $-NH-CS-NH_2$ oder $-SO_2R^{13}$ oder

5 R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzokonensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch (C_1-C_4) Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,

10 R^5 H, (C_1-C_6) Alkyl oder Phenyl, oder im Falle $X = -CS-OR^5$ ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

15 R^6 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_4) Alkyl oder Benzyl,

20 R^7 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_{12}) Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phenyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4) Alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C_1-C_4) -Alkoxy)-carbonyl, (C_1-C_4) -Alkylthio, (C_1-C_4) -Alkoxy, Cyclo(C_5-C_7)alkyl oder Benzyloxy substituiert ist,
 (C_3-C_6) Alkenyl, Halogen(C_3-C_6)Alkenyl,
 (C_3-C_6) Alkynyl, Cyclo(C_5-C_8)alkyl,
 25 Cyclo(C_5-C_6)alkenyl, (C_1-C_6) -Alkyl)carbonyl,
 Halogen(C_1-C_6 -alkyl)carbonyl,
 $[(C_1-C_6)$ -Alkyl)amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl oder Methylbenzoyl

30 R^8 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6) Alkyl, das unsubstituiertes oder durch Phenyl, Cyclo(C_5-C_7)alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio oder Halogen substituiert ist,
 oder zwei Reste R^8 gemeinsam mit Z und dem
 35 Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen

unsubstituierten oder durch (C_1-C_4) Alkyl, Hydroxy-
 (C_1-C_4) alkyl, Halogen (C_1-C_4) alkyl oder Phenyl
 substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten
 heterocyclischen Ring;

5

R^9 jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C_1-C_4) -
 Alkyl, Nitro oder Cyano,

R^{10} unabhängig voneinander H, (C_1-C_6) Alkyl, das
 10 unsubstituiert oder durch (C_1-C_6) Alkoxy, Triazolyl
 oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo (C_3-C_6) alkyl,
 (C_3-C_6) Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder im Falle $R^1 = -N=C(R^{10})_2$ beide Reste
 R^{10} gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie
 gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl
 15 oder Halogen substituiertes Cyclo- (C_5-C_7) alkyl,

R^{11} (C_1-C_4) Alkyl, Phenyl, (C_1-C_6) -Alkyl)carbonyl, Benzyl,
 Benzoyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder
 Methylbenzoyl,

20

R^{12} H, (C_1-C_4) Alkyl, Formyl, (C_1-C_6) -Alkyl)carbonyl,
 Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder
 Trihalogenacetyl,

25 R^{13} (C_1-C_4) Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,

m 0 oder 1

n eine ganze Zahl von 0 bis 5

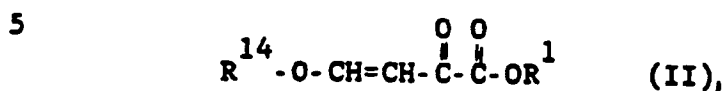
30

p eine ganze Zahl von 0 bis 4 und

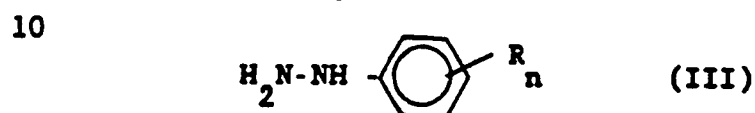
q eine ganze Zahl von 0 bis 6

35 bedeuten.

2. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I von Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II



worin R^{14} ($C_1 - C_6$) Alkyl bedeutet, mit einer Verbindung der Formel III



umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

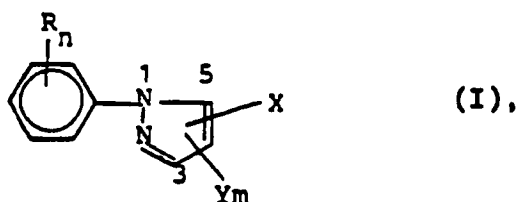
- 15 3. Pflanzenbehandlungsmittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
- 20 4. Pflanzenwachstumsregulierende Mittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
- 25 5. Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
- 30 6. Verwendung der Verbindungen der Formel I zur Wachstumsregulierung von Pflanzen.
7. Verwendung der Verbindungen der Formel I zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.
- 35 8. Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Pflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I appliziert.

9. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Kulturpflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert.
10. Verfahren gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Herbizid ein Phenoxy-phenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester ist.

Patentansprüche Österreich und Spanien:

1. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I

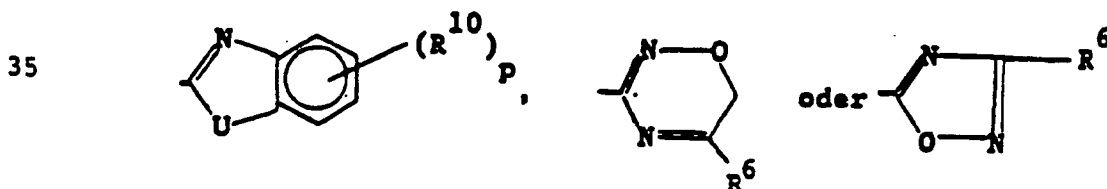
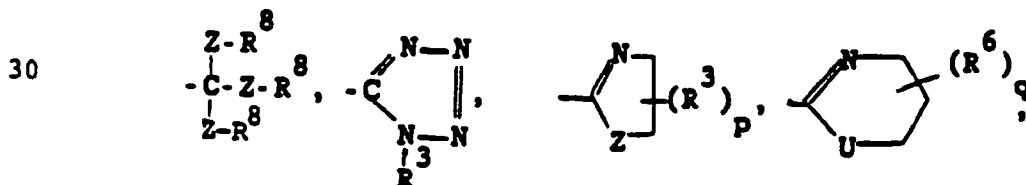
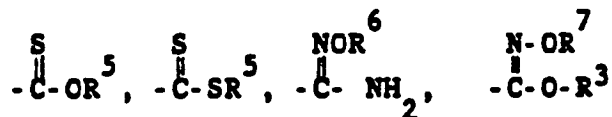
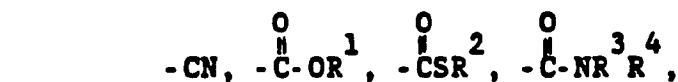
5



worin

- 10 R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy- (C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₆)Halogenalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₆)Halogenalkylthio, Carboxy, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl, 15 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyloxy, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyloxy, Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxy oder Halogenphenoxy,

- 20 X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist und einen Rest der Formeln



Y = Halogen

Z = O oder S

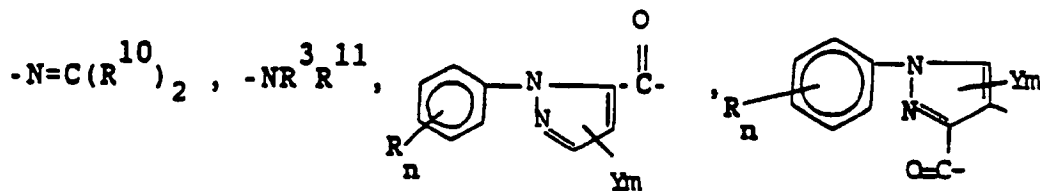
U = O, S oder N-R⁶.

- 5 R¹ Wasserstoff, (C₁-C₁₂)Alkyl,
 (C₁-C₁₂)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
 und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy,
 (C₁-C₆)Alkoxy(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio,
 10 (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- ode
 Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl,
 (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl,
 Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-silyl, Benzyloxy,
 Benzyloxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder
 15 (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy,
 Phenylthio, die durch Halogen oder (C₁-C₄)-Alkyl
 substituiert sein können, durch Oxiranyl,
 Tetrahydrofuryl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl,
 durch Carboxy, Carboxylat mit einem für die
 20 Landwirtschaft einsetzbaren Kation oder durch den Rest
 -O-N=C(CH₃)₂ substituiert ist,
 (C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)-Halogenalkenyl,
 unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl
 substituiertes Cyclo(C₃-C₇)alkyl, unsubstituiertes oder
 25 durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes
 Cyclo(C₅-C₇)alkenyl, (C₃-C₆)Alkinyl,
 1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder
 zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl,
 (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert
 30 ist, (C₁-C₄-Alkyl)carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der
 Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder
 (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,

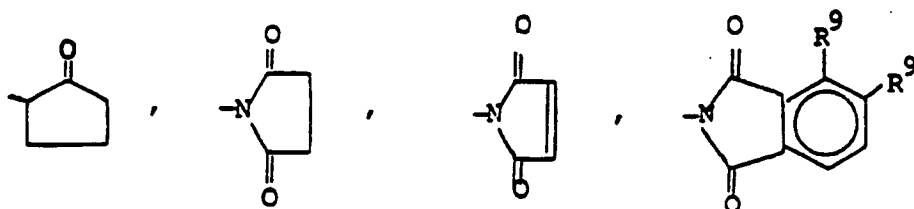
einen Rest der Formeln

35

5



10



oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

15 R^2 (C_1-C_{12})Alkyl oder (C_1-C_{12})Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_4)Alkoxyethoxy, Cyclo(C_3-C_6)alkyl, Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C_1-C_4)Alkylthio, (C_1-C_4 -Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert ist,

20 R^3 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6)-Alkyl, Phenyl oder (C_3-C_6)-Alkenyl,

25 R^4 Wasserstoff, (C_1-C_{12})Alkyl oder (C_1-C_{12})Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_6)Alkoxy, (C_1-C_4)Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, (C_1-C_4)-Alkoxyimino, Halogen, Cyclo(C_3-C_6)alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, (C_1-C_4 -Alkoxy)-carbonyl, Formyl, Phenyl oder 30 Phenoxy substituiert ist, Phenyl oder Phenyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4)Alkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy substituiert ist; (C_3-C_6)-Alkenyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl, einen Rest der Formeln

35 $-NR^3R^{12}$, $-OR^6$, $-NH-CONH_2$, $-NH-CS-NH_2$ oder $-SO_2R^{13}$ oder

R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzokonensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch (C_1-C_4) Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,

R^5 H, (C_1-C_6) Alkyl oder Phenyl, oder im Falle $R = -CS-OR^5$ ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

R^6 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_4) Alkyl oder Benzyl,

R^7 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_{12}) Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phenyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4) Alkyl oder (C_1-C_4) Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C_1-C_4) -Alkoxy-carbonyl, (C_1-C_4) -Alkylthio, (C_1-C_4) -Alkoxy, Cyclo (C_5-C_7) alkyl oder Benzyloxy substituiert ist, (C_3-C_6) Alkenyl, Halogen (C_3-C_6) Alkenyl, Halogen (C_3-C_6) -alkenyl, (C_3-C_6) Alkynyl, Cyclo (C_5-C_8) alkyl, Cyclo (C_5-C_6) alkenyl, (C_1-C_6) -Alkyl-carbonyl, Halogen (C_1-C_6) -alkyl-carbonyl, $[(C_1-C_6)$ -Alkyl-amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl oder Methylbenzoyl

R^8 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6) Alkyl, das unsubstituiertes oder durch Phenyl, Cyclo (C_5-C_7) alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio oder Halogen substituiert ist, oder zwei Reste R^8 gemeinsam mit Z und dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen

unsubstituierten oder durch (C_1-C_4) Alkyl, Hydroxy-
 (C_1-C_4) alkyl, Halogen (C_1-C_4) alkyl oder Phenyl
 substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten
 heterocyclischen Ring;

5

R^9 jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C_1-C_4) -
 Alkyl, Nitro oder Cyano,

10

R^{10} unabhängig voneinander H, (C_1-C_6) Alkyl, das
 unsubstituiert oder durch (C_1-C_6) Alkoxy, Triazolyl
 oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo (C_3-C_6) alkyl,
 (C_3-C_6) Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder beide Reste
 R^{10} gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie
 gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl
 oder Halogen substituiertes Cyclo- (C_5-C_7) alkyl,

15

R^{11} (C_1-C_4) Alkyl, Phenyl, (C_1-C_6) -Alkyl)carbonyl, Benzyl,
 Benzoyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder
 Methylbenzoyl,

20

R^{12} H, (C_1-C_4) Alkyl, Formyl, (C_1-C_6) -Alkyl)carbonyl,
 Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder
 Trihalogenacetyl,

25

R^{13} (C_1-C_4) Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,

m 0 oder 1

n eine ganze Zahl von 0 bis 5

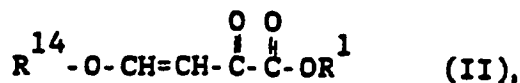
30

p eine ganze Zahl von 0 bis 4 und

q eine ganze Zahl von 0 bis 6

35 bedeuten,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II



worin R^{14} ($C_1 - C_6$) Alkyl
Verbindung der Formel III

bedeutet, mit einer



umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

2. Pflanzenbehandlungsmittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
3. Pflanzenwachstumsregulierende Mittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
4. Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
5. Verwendung der Verbindungen der Formel I zur Wachstumsregulierung von Pflanzen.
6. Verwendung der Verbindungen der Formel I zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.
7. Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Pflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I appliziert.

- 5 8. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Kulturpflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert.
- 10 9. Verfahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Herbizid ein Phenoxy-phenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester ist.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 87 11 4161

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL.4)
X	DE-A-1 670 382 (CHINOIN) * Seite 4 *	1	C 07 D 231/14 C 07 D 231/16 C 07 D 403/06 C 07 D 403/04 C 07 D 413/04 C 07 D 403/10 A 01 N 43/56
A	EP-A-0 151 866 (ELI LILLY) ---		
P,A	EP-A-0 204 242 (BAYER) ---		
P,A	EP-A-0 234 119 (MAY & BAKER) -----		
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CL.4)
			C 07 D 231/00 C 07 D 403/00 C 07 D 413/00 A 01 N 43/00
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 10-01-1988	Prüfer DE BUYSER I.A.F.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.82 (P0403)